



EVALUACION DE LA SEGURIDAD Y EFECTIVIDAD DEL ANTICUERPO MONOCLONAL ANTI PD-1 NIVOLUMAB

Fernández Redondo, D., Cortijo Cascajares S., Nieves Sedano, M., Caro Teller, JM., Goyache Goñi, MP., Ferrari Piquero JM. Servicio de Farmacia. Hospital Universitario 12 de Octubre.

Objetivos

Se ha evaluado la seguridad y efectividad (como supervivencia libre de progresión (SLP)) de nivolumab en nuestro hospital utilizado como uso compasivo en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) y cáncer renal metastásico (CRM).

Material y métodos

- Estudio observacional descriptivo prospectivo.
- Pacientes que inician Nivolumab para el tratamiento de CRM y CPNM.
- Variables:



Demográficas

Edad Sexo

Clínicas

Tipo de tumor ECOG SLP RAM

Terapéuticas

Línea de tratamiento Número ciclos

Resultados

43 pacientes

66 años [40-87]



19 pacientes CPNM

24 pacientes CRM

2ª LÍNEA

33%

4ª LÍNEA

28%

3ª LÍNEA

21%

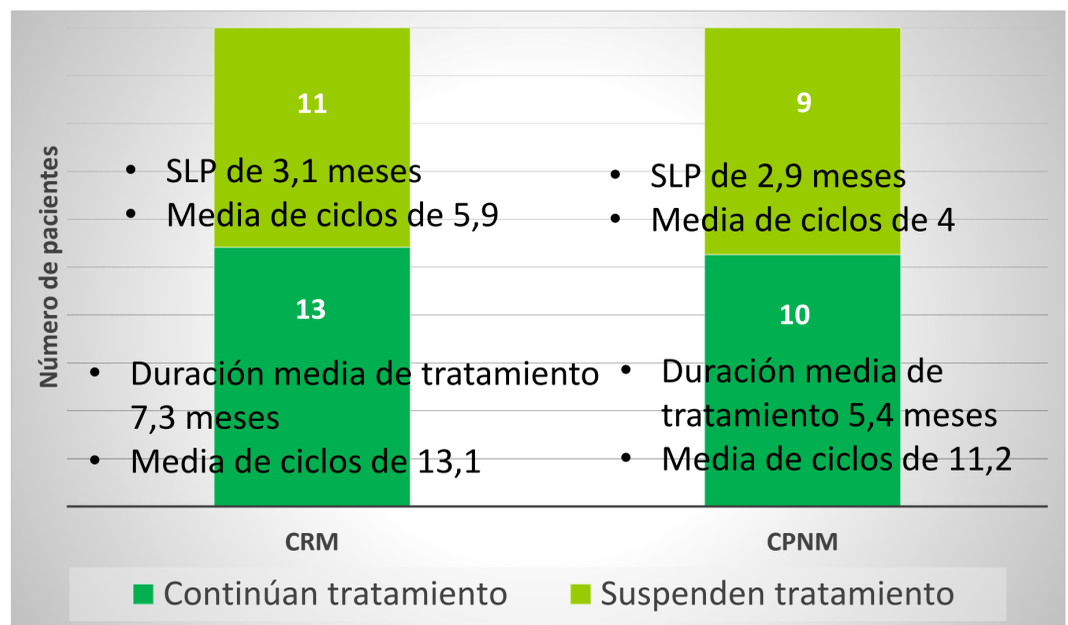
61%

Buena tolerancia

39%

RAM

Fatiga, astenia, náuseas, RAM cutáneas, alteración hepática, neumonitis, edemas, artritis o fiebre



- SLP de 3,1 meses
- Media de ciclos de 5,9

- SLP de 2,9 meses
- Media de ciclos de 4

- Duración media de tratamiento 7,3 meses
- Media de ciclos de 13,1

- Duración media de tratamiento 5,4 meses
- Media de ciclos de 11,2

- ECOG
- Mejoría: 16%
 - Sin cambios: 58%
 - Empeoramiento: 26%

Conclusiones

- La mayoría de los pacientes del hospital han tolerado bien el anticuerpo. Las reacciones adversas que han aparecido son en general leves.
- 20 pacientes han progresado con una media de 3,0 meses hasta la progresión, similar a la de los ensayos clínicos (3,6-4,6 meses).
- Sería necesario continuar realizando un seguimiento para poder evaluar la supervivencia libre de progresión a más largo plazo así como la supervivencia global.